

A.I.D. - Kartagener onlus

Associazione Italiana Discinesia Ciliare Primaria (DCP) - sindrome di Kartagener



**"Insieme...
diamo movimento
alla nostra immobilità"**

[prima pagina](#) | [descrizione clinica](#) | [diagnosi](#) | [terapia](#) | [filmati](#) | [comitato scientifico](#) | [centri di riferimento](#) | [normativa](#) | [approfondimenti & news](#)

Prima pagina - L'associazione

[home](#)

Ricerca

Google™ Ricerca pers

Google™

ricerca
personalizzata

Cerca

Collegamenti

[L'associazione](#)

[Statuto](#)

[Forum pubblico](#)

[Eventi](#)

[Contatti](#)

[Forum dei soci](#)

[Modulo di iscrizione](#)

Siti correlati

[UNIAMO.ORG - FIMR](#)
Federazione Italiana
Malattie Rare

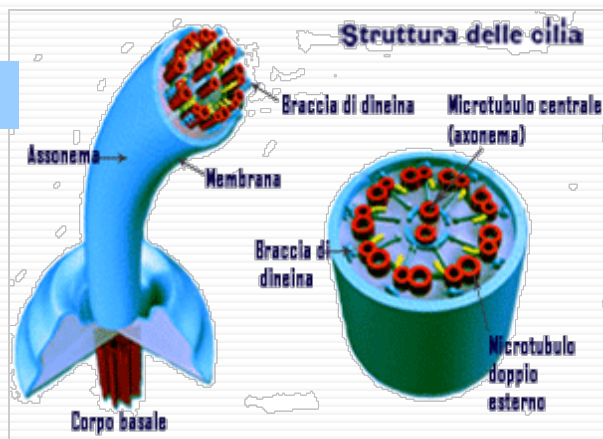
[Istituto Superiore di Sanità](#)
Centro Malattie Rare

[DCP - Pisa](#)

[Rete Regionale per le Malattie Rare](#)
Istituto Mario Negri

ULTIMO AGGIORNAMENTO: Lunedì 12 aprile ore 19,30

AID KARTAGENER - FINALITA' E PROPONIMENTI



L'Associazione ha la finalità di consentire la libera aggregazione di soggetti affetti da *Discinesia Ciliare Primaria (PCD) - sindrome di Kartagener* per il conseguimento di fini condivisi, correlati a problemi

di natura medica, assistenziale, legale e sociale.

L'attività dell'Associazione non ha fini di lucro e si muove nei campi della:



Ricerca scientifica;



Assistenza sanitaria;



Istruzione e formazione;



Assistenza sociale o socio assistenziale.

NEW

SECONDO CONVEGNO AID - KARTAGENER

il 13 e 14 maggio 2011 presso UNA Hotel Regina di Noicattaro (BA), si terrà il convegno dell'A.I.D. - Kartagener onlus con titolo: **"MALATTIE RARE: SPOTLIGHT SU DISCINESIE CILIARI E SINDROME DI KARTAGENER"**

**consulta per
maggiori dettagli**

**Informazioni e
quesiti legali online**

a cura dello
**STUDIO LEGALE
ESTER FERRARI
MORANDI
di ROMA**

Associazione francese DCP
Associazione tedesca DCP
Associazione americana DCP

Collegamenti Utili

Aggiornamenti normativi
Pubblicazioni mediche - 1
Pubblicazioni mediche - 2

Mailing List

Per ricevere notizie relative all'attività dell'associazione, iscrivetevi alla nostra mailing-list.

Inserisci il tuo indirizzo email:

Conferma

ISCRIVITI ad A.I.D. Kartagener

Si ricorda a tutti i soci che sono in atto i rinnovi per l'anno 2010. Si invitano tutti coloro che si sentono in qualche modo coinvolti nella nostra iniziativa ad iscriversi ad AID-Kartagener:

dai forza all'Associazione, solo insieme potremmo centrare tutti i nostri obiettivi.

Per farcela abbiamo bisogno anche di te

L'associazione si propone il raggiungimento e il perseguimento dei seguenti obiettivi:

- Promuovere e coordinare progetti di ricerca scientifica finalizzati;
 - laborare protocolli genetici e medici che siano applicabili su tutto il territorio italiano;
- Coordinare attraverso il proprio **Comitato Tecnico Scientifico** le ricerche sulla Discinesia Ciliare Primaria (PCD) e Sindrome di Kartagener negli Istituti di ricerca nazionali;
- Promuovere e divulgare le conoscenze sulla Discinesia Ciliare Primaria (PCD) e sindrome di Kartagener;
 - tradurre in italiano pubblicazioni estere;
- Promuovere la realizzazione di un canale informativo specifico per le scuole di ogni ordine e grado;
- Raccogliere, coordinare, divulgare e pubblicare i risultati delle ricerche nazionali ed internazionali;
- Organizzare periodici convegni scientifici per verificare, confrontare e informare sui risultati della ricerca sulla Discinesia Ciliare Primaria (PCD) e Sindrome di Kartagener,
- Promuovere e gestire i contatti con le Associazioni affini, attive nei paesi esteri;
- Organizzare periodiche riunioni dei pazienti, delle famiglie e dei riabilitatori.

"Tutte le informazioni presenti nel sito devono servire a migliorare, e non a sostituire, il rapporto medico-paziente".

Il nostro consulente legale è a disposizione di tutti gli associati. Lo studio legale è specializzato in paratiche relative all'invalidità. Potete scrivere direttamente per quesiti privati. Se ritenete che la risposta possa essere utile anche agli altri associati potete porre la domanda direttamente sul **FORUM**, nella sezione dedicata.

contatta l'avvocato

Convegno SIMRI
sabato 17 ottobre ore 8.30 durante il convegno SIMRI si è tenuta una sessione sulle malattie polmonari su base genetica e si è parlato anche di discinesia ciliare primitiva.
programma

Assemblea dei soci 25.4.09. Convocazione e bilancio raggiungibili dal link sottostante.

convocazione bilancio 2008

Primo CONVEGNO A.I.D. Kartagener. La relazione sull'evento è raggiungibile dal link sottostante.

relazione

Aderiamo allo standard **HONcode** per l'affidabilità dell'informazione medica.

Verifica qui.

**Iscriviti ora ecco il
MODULO**

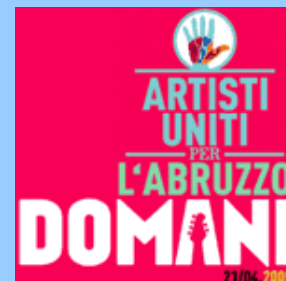


**Sostieni
l'Associazione**

anche un piccolo aiuto
può essere importante
per permetterci di
raggiungere gli obiettivi
comuni!

l'eventuale importo della
donazione è detraibile dai
redditi

**Banner degli sponsor
e dei siti amici**



Questo spazio è
dedicato ai nostri
sponsor ed ai siti amici.
Pubblicheremo qui i
banner linkabili di tutti
coloro che vorranno
sostenere la nostra
associazione.
Aiutare l'A.I.D.
Kartagener onlus
significa sostenere
un'attività che persegue
obiettivi ambiziosi, che
richiedono grande
impegno e fondi
crescenti:

- RENDERE
SEMPRE PIÙ
CURABILI LA
DISCINESIA
CILIARE
PRIMARIA E LA
SINDROME DI
KARTAGENER
- MIGLIORARE LA
QUALITÀ DELLA
VITA DEI MALATI
- SOSTENERE LA
RICERCA
SCIENTIFICA E,
QUINDI, IL
PROGRESSO
DELLE TERAPIE

Si tratta di una grande
sfida.

AIUTATECI A

